(B) 日本国特許庁 (JP)

@公開特許公報(A)

①特許出顧公開

昭55—124763

Int. Cl.³C 07 D 213/64213/70

微別記号 .

庁内整理番号 7138-4C 7138-4C ❸公開 昭和55年(1980)9月26日

発明の数 1 審査請求 未請求

(全 3 頁)

№5-トリフルオロメチル-2-ピリドン誘導体

20特 顧

顧 昭54-32068

❷出

顧 昭54(1979)3月19日

@発 明 者 西山隆三

高槻市真上町5丁目41番22号

⑫発 明 者

者 藤川敢一

守山市浮気町321番地の31

②発 明 者 横道勲

草津市野村町221番地

0発 明 者 芳賀隆弘

草津市野村町221番地

@ 引 者 長谷邦昭

守山市浮気町321番地の31

@発明 者 林弘仁

守山市浮気町321番地の31

D出 順 人 石原産業株式会社

大阪市西区江戸堀1丁目3番11

号

1. 発明の名称 5-トリフルオロノテル・2-ビリドン映画化

2 特許需求の無限

L 一般式



(式中又は水素原子又はハロゲン原子であり、Yは健素原子又はイオウ原子である。低し、又が水素原子の場合、Yはイオウ原子である。) で表わされる5 - トリフルオロノチルー2-ビリドン誘導体。

3. 発明の辞録な説明

本分別は医療、鼻痛、染料などの中間原料として有用で、新娘な5~トリフルオロメデルー2~ヒリドン参導体に関する。

舒しくは本発明 は一般式

CK-Y

(式中Xは水素原子又はヘロゲン原子であり、 Yは酸素原子又はイオウ原子である。但し、X が水素原子の場合、Yはイオウ原子である。) で表わされる5 - トリフルオロノチル-2-ビ リドン酵準体である。

制能一般式(I)の5 - トリフルオロノテルー2 - ヒリドン誘導体は、次に示すような互変異性 トレア在ホオスミトボできる。

$$CF \longrightarrow YH = CF \longrightarrow Y$$

(中中で当然をは書きの書きである)

前記一般式(I)において、Xで扱わされるハロ グン原子としては券集、複素、臭素、沃素が 行られる。

- 2

利用組85-124763(2)

本発射 5-トリフルオロメテルーユービリ ドン前部体は通常、例えば下記方法によって製 激される。

(上記反応式中 Bas はハロゲン原子である) 一般に上記反応はジメテルスルホキシド、ジメテルホルムアミドなどの非プロトン性価性事 能中、本酸化ナトリウム、水酸化カリウムなど のフルカリ水溶液を用いて50~150で、Q1 ~10時間で行なわれる。

(上記反応文中X及び Has は前述の通りで

一般に上記反応はノクノール、エクノールなどのアルコール側、ジノテルスルホキシド、ジ メテルホルムアミドなどの部プロトン性報性等 鎌など 帯集中、チオ駅家、菱化ソーダ、チオ 硫酸ソーダ、N・N- ジノチルジテオカルパミ ン酸ソーダなどのテオール化剤を用いて50~ 連雑機度0.5~10時間で行なわれる。

(上記反応式中Y及びHad は前途の通りである)
一般に上記反応は回塩化炭素、クロロホルム、 酢酸、二硫化炭素、水、非プロトン性価性溶媒 などの溶集中、塩素ガス、臭素、テオニルクロ ライド、スルフリルクロライドなどのハロゲン 化剤を用いて0~100℃、0.5~10時間で 行なわれる。

本先男化合物は、何えばハロゲン化ニトロペンセン膜と結合をせて4-(5-トリフルオロメテルピリジン-2-イルオキシ)ニトロペンゼン類を生成をせ、これを運元して得られる4-(5-トリフルオロメテルビリジン-2-イルオヤシ)アニリン類とペンゾイルイソンアネ

Color

- 3 -

死虫率が得られた。

次に本発別化合物の具体的合成例を記載する。 合成例 1. 3 - クロロー 5 - トリフルオロメチ ルー 2 - ビリドン

[A]

5-トリフルオロノテルー2-ヒリドン Q 2メセクロロホルム20㎡に排算させ、50 セに加温して塩素ガスを1時間接押下に難じた。反応終了後、クロロホルムを資安し、トルエン-n-ヘキサンの混合搭載で再結晶して触点144~147 にの目的物 Q.J 5 メモ 得た。

(B)

水酸化ナトリウムスイナを水」25 Mに存 解させた水格板に23-ジクロロー5ートリ フルオロメテルヒリジンイナを加え、更にジ メテルスルホヤシド125 Mを加えて加熱し、 110でで1時間後押下に反応させた。反応 終了後生成物を放布し、最複数で軟性にして 比較物を得、このものを組造して目的 25

- ト無とを反応させることによりN - ペンゾイ ルーパーしょー(5ートリフルオロメチルヒリ ジンー2-イルオキシ)フエニル } ウレア承化 合物に簡単できる。鮮しくは本売製化合物の3 - クロローちートリフルオロメテルー2ーとり ドンとユム5ートリクロロニトロペンセンとを 雑合、産元して3.5~ジクロロー4~(3~ク ロローちートリフルオロメチルビリジンー2~ イルオキシ)アニリンを得、更にこのものと2 6-ジフルオロペンゾイルイソシアネートとも 反応させると、N- (2d-ジフルオロペンゾ イル)- パー(ス5ージクロロー4 - (3ーク ロロー5ートリフルオロメチルヒリジン・2ー イルオキシリフエニル〕クレアを得ることがで きる。このものは農虫剤の有効減分として優れ た最性を示し、種々の有害虫、特に有害臭虫の 防敵に有効であって、何えはこの化合物。100 ppm水分数接にキャペツの葉片を受徴し、それ を風乾してそこへ2~3合のコナガの幼虫を放 ち、8日目に生死を特定した結果、100%の

A FRA

-460-

- 6 -

ノと事た

合成例2 5~トリフルオロノチル・2・チオ ビリドン

2 - クロロー5 - トリフルオロメテルヒリジン4 9 とチオ原素 1 6 7 9 とモエタノール 3 0 mlに溶解させ、加熱して避液状態でお時間 伊押下に反応させた。その後、水酸化カリウム水溶板 1 2 3 9 を食々に加えて避液物をで1時間反応させた。反応終了後、生成物を放布し、特アルカリ水溶液中に投入した。水溶液 中心ンで洗浄し、酢酸で酸性にした。次化メテレンで洗浄し、酢酸で酸性にした。水洗砂 加水硫酸ナトリウムで乾燥させ、塩化メテル 2 4 7 ~ 1 5 0 での目的物 2 1 9 を得た。

合成例な 3ープロモー5ートリフルオロノナ ルータービリドン

5 - トリフルオロメテルー 2 - ビリドン 0. 4 f を称数 1 0 xi に称称させ、そこへ臭素 0. 4 f を加えて後押下で 4 時間反応させた。反

- 7 -

神器昭55-124763(3) 応終了後、修設を智安 L、塩化ノチレン・n

- ヘキサンの混合体紙で再結晶して酸点162 ~165 での目的物 0.4 5 / を た。

合成例 4 - 3 - クロロー 5 - トリフルオロノチ ルーセーチオピリドン

2-クロロー5-トリフルオロノテルヒリ ジンもまに代えて23-ジクロロー5-トリフルオロノテルヒリジン 475まを用いる以外は前日の時間のと開催にして日本である。

外は襲記合成例2と阿條にして反応を行ない、 後掲載を行なって離点J25~128セの目

.

特許出版人 石原童業株式会社

- gg:-